(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



553 399

(43) Date de la publication internationale 28 octobre 2004 (28.10.2004)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2004/092159 A1

(51) Classification internationale des brevets⁷:

C07D 403/04

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/IB2004/001513

- (22) Date de dépôt international: 9 avril 2004 (09.04.2004)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 17 avril 2003 (17.04.2003) FR 03 04806
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): EVUL-TIS [CH/CH]; P.O. Box 2217, Via Pioda 12, CH-6901 Lugano (CH).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): MAZ-ZOLA, Alessandro [IT/CH]; Casa Moretti, CH-6963 Cureggia (CH). SANSO', Giovanni [IT/IT]; Via Ponte Seveso, 23, I-20125 Milan (IT).
- (74) Mandataires: CORIZZI, Valérie etc.; Cabinet Ores, 36 rue de Saint Petersbourg, F-75008 Paris (FR).

- (81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, $HU,\ IE,\ IT,\ LU,\ MC,\ NL,\ PL,\ PT,\ RO,\ SE,\ SI,\ SK,\ TR),$ OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

avec rapport de recherche internationale

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: METHOD PYRAZOLE DERIVATED (54) Titre: PROCEDE ZOL-2-YL)-3-ALKYL (57) Abstract: Method line-5-one derivatives. (54) Title: METHOD FOR SYNTHESISING 5-CHLORO-1-ARYL-4-(4, 5-DICYANO-1H-IMIDAZOL-2-YL)-3-ALKYL-1H-**PYRAZOLE DERIVATIVES**

(54) Titre: PROCEDE DE SYNTHESE DE COMPOSES INSECTICIDES 5-CHLORO-1-ARYL-4-(4, 5-DICYANO-1H-IMIDA-ZOL-2-YL)-3-ALKYL-1H-PYRAZOLE

(57) Abstract: Method for synthesising 1-aryl-4-(imidazol-2-yl)-3-alkyl-1H-pyrazole derivatives from 1-aryl-3-alkyl-1H-pyrazo-

(57) Abrégé: Procédé de synthèse de dérivés 1-aryl-4-(imidazol-2-yl)-3-alkyl-1H-pyrazole, ô partir de dérivés 1-aryl-3-alkyl-1Hpyrazoline-5-one.



15

25

PROCEDE DE SYNTHESE DE DERIVES 5-CHLORO-1-ARYL-4-(4,5-DICYANO-1H-IMIDAZOL-2-YL)-3-ALKYL-1H-PYRAZOLE

La présente invention a pour objet un nouveau procédé de synthèse de dérivés 1-aryl-4-(imidazol-2-yl)-3-alkyl-1H-pyrazole, à partir de dérivés 1-aryl-3-alkyl-1H-pyrazoline-5-one.

Elle concerne plus particulièrement un nouveau procédé de synthèse de dérivés 5-chloro-1-aryl-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-alkyl-1H-pyrazole de formule générale (I):

$$R_3$$
 R_2
 R_1
 R_1
 R_2
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
 R_6
 R_6
 R_7
 R_8
 R_1
 R_1
 R_1
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_7
 R_8
 R_8
 R_8
 R_8
 R_9
 R_9

10 formule dans laquelle:

-R₁ à R₅, identiques ou différents, représentent un groupement choisi parmi :

(I)

- * un atome d'hydrogène,
- * un atome d'halogène,
- * un radical répondant à la formule -(X)n-R₇ dans laquelle X représente un groupement choisi parmi l'oxygène, le soufre, un radical sulphinyle et un radical sulphonyle, n est égal à 0 ou à 1 et R₇ représente un radical alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène identiques ou différents, ce radical alkyle comprenant 1 à 4 atomes de carbone.
- R₆ représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, comprenant de
 1 à 6 atomes de carbone, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène, identiques ou différents.

Les composés 1-arylpyrazoles sont connus comme présentant une activité contre un très grand nombre de parasites, dans des domaines aussi larges et variés que l'Agriculture, la Santé Publique et la Médecine Vétérinaire. Les Brevets EP-0 234 119, EP-0 295 117 et US-5,232,940 décrivent une classe d'insecticides et de parasiticides dérivés de N-phénylpyrazoles.

Les composés selon la formule générale (I) ont été décrits dans la Demande Européenne EP-0 412 849 pour leur activité pesticide et insecticide, en particulier pour combattre, dans le domaine de la Médecine Vétérinaire et de l'élevage du bétail, les arthropodes et les helminthes parasites internes ou externes des vertébrés. Ils sont particulièrement utiles pour lutter contre ces parasites sur des vertébrés à sang chaud, les hommes et les animaux tels que les ovins, les bovins, les équidés, les cochons, les chiens et les chats.

Selon la Demande Européenne EP-0 412 849, les composés selon la formule générale (I) sont préparés selon le schéma présenté dans la figure 1, à partir des dérivés 1-aryl-3-alkyl-1H-pyrazoline-5-one, eux-mêmes obtenus de façon classique, à partir de l'arylhydrazine et de l'éthyl 3-alkyl-3-oxopropanoate correspondant.

15

20

25

10

Selon le procédé de l'art antérieur, le dérivé pyrazoline est soumis à l'action du réactif de Vilsmeier pour induire une réaction de formylation et donner accès au 5-chloro-4-carboxaldéhyde correspondant, répondant à la formule générale (IV), via la formation, l'isolation et la purification du dérivé 4-[(diméthylamino)méthylidène] correspondant, qui répond à la formule générale (III).

Figure 1

La transformation du dérivé pyrazoline-5-one (II) en dérivé 5-chloro-4-carboxaldhéhyde (IV) se fait en deux étapes nécessitant une purification intermédiaire et une purification du produit fini, par chromatographie sur colonne de gel de silice.

La transformation de l'aldéhyde (IV) en dérivé selon la formule générale (I) est proposée via l'intermédiaire 4-[(2-amino-1,2 dicyanoéthènylimino)méthyl] répondant à la formule générale (V), obtenu par

condensation de l'aldéhyde (IV) avec le diaminomaléonitrile. L'imine (V) conduit au dérivé selon la formule générale (I) par une cyclisation oxydante, qui se fait au moyen du couple N-chlorosuccinimide / nicotinamide ou à défaut en utilisant la 2,3-dichloro-5,6-dicyano-1,4-benzoquinone.

La présente Demande a pour objet un nouveau procédé pour la transformation des produits répondant à la formule générale (II) en produits selon la formule générale (I), formules dans lesquelles les variables R₁ à R₆ ont la même définition que ci-dessus, ce procédé ayant un nombre d'étapes réduit par rapport aux procédés de l'art antérieur et requérant le recours à des purifications réduites. En outre, le procédé est doté de meilleurs rendements.

Le procédé de l'invention illustré par la figure 2 ci-dessous est caractérisé en ce que :

- (a) dans une première étape, le dérivé pyrazoline-5-one (II) est transformé en dérivé 1-aryl-3-alkyl-4-carboxaldhéhyde-5-chloropyrazole de formule (IV) en une étape par traitement de Vilsmeier en présence de POCL₃ et de DMF,
- (b) dans une seconde étape l'aldéhyde (IV) est transformé en 1-aryl-3-alkyl-4-[(2-amino-1,2 dicyanoéthènylimino)méthyl]-5-chloropyrazole répondant à la formule générale (V) par condensation de l'aldéhyde (IV) avec le diaminomaléonitrile,
- (c) dans une troisième étape, l'imine (V) conduit au dérivé selon la formule générale (I) par une cyclisation oxydante, qui se fait par traitement au moyen d'un hypochlorite.

L'invention concerne plus particulièrement les dérivés répondant à la formule (I) dans laquelle n=0.

Avantageusement l'une ou plusieurs des conditions suivantes sont remplies :

-R₁ à R₅, identiques ou différents, représentent un groupement choisi

* un atome d'hydrogène,

- * un atome d'halogène,
- * un radical R₇ alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène identiques ou différents, ce radical alkyle comprenant 1 à 4 atomes de carbone.
- R₆ représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, comprenant de 1 à 4 atomes de carbone.

15

5

10

20

30

35

parmi:

25

10

30

35

Préférentiellement encore, l'une ou plusieurs des conditions suivantes sont remplies :

-R₁ à R₅, identiques ou différents, représentent un groupement choisi parmi :

- * un atome d'hydrogène,
- * un atome de chlore,
- * un radical R₇ alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes de fluor, ce radical alkyle comprenant 1 à 4 atomes de carbone.
- R₆ représente un radical choisi parmi le méthyle, l'éthyle, le tertiobutyle, l'isopropyle.

Selon un mode préféré de réalisation de l'invention, celle-ci s'applique à la préparation d'un produit choisi parmi :

le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-15 dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-méthyl-1H-pyrazole,

le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-isopropyl-1H-pyrazole,

le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-éthyl-1H-pyrazole,

20 le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-tertiobutyl-1H-pyrazole.

L'art antérieur enseigne l'existence de quelques procédés généraux pour l'incorporation d'un groupe 4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl dans une structure aliphatique ou hétérocyclique à partir de diaminomaléonitrile. Il est possible, selon R. W. Begland, *J. Org. Chem.* 39 (16), 2341, 1974 d'utiliser des orthoesters ou des orthoamides, de préparer intermédiairement des dérivés de monocondensation du diaminomaléonitrile avec des chlorures ou anhydrides d'acides, ou de passer par la formation d'une mono base de Schiff suivie d'une cyclisation oxydante.

Le procédé de l'invention propose des conditions réactionnelles qui permettent d'éviter l'isolation et la purification de l'intermédiaire (III). Ces conditions réactionnelles comportent une méthode de cyclisation oxydante plus propre et plus facilement adaptable à l'échelle industrielle pour la dernière étape.

Selon une variante préférée du procédé de l'invention, il est possible de transformer les pyrazolones répondant à la formule générale (II) vers les dérivés selon la formule générale (I) en isolant et purifiant uniquement l'intermédiaire aldéhyde (IV), soit en uniquement deux étapes, dans des conditions particulièrement

10

15

20

25

conforme à l'usage industriel et avec des rendements extrêmement compétitifs.

Les améliorations et modifications faisant l'objet de la présente invention, schématisées dans la figure 2, sont détaillées comme suit :

Figure 2

Les étapes (a_1) et (a_2) selon la figure 1, sont remplacées avantageusement par une seule étape (a) telle qu'illustrée sur la figure 2.

Les réactifs de Vilsmeier, habituellement employés pour l'introduction d'une fonction carboxaldéhyde sur un motif hétérocyclique, sont généralement préparés via la réaction d'une N,N-dialkylamide, telle que la N,N-diméthylformamide, avec un réactif de condensation et (ou) de déshydratation. Les réactifs préférés sont par exemple le chlorure d'oxalyle, le phosgène, le trichlorure de phosphoryle employés dans des solvants du type non protique et en particulier chlorés.

Selon le procédé de l'invention, l'étape (a) est mise en œuvre par traitement du composé de formule (II) dans le DMF en présence de 20 à 40 équivalents molaires de POCl₃, préférentiellement 25 à 35 équivalents molaires de POCl₃, encore plus préférentiellement 30 équivalents molaires de POCl₃.

Cette réaction se fait avantageusement en présence d'un ratio (II)/DMF allant de 1 à 2, encore plus avantageusement de 1 à 1,5 et préférentiellement de 1 à 1,2.

Ces conditions réactionnelles permettent :

- d'accéder au produit (IV) sans isolement et purification intermédiaire du produit de formule (III);
 - de limiter le volume des rejets et donc de réduire les contraintes

10

15

20

25

30

35

environnementales:

- d'obtenir le produit (IV) avec un rendement de 85% après purification par chromatographie sur colonne de silice, quand le procédé de l'art antérieur ne donnait que 50% de rendement sur ces étapes et nécessitait d'avoir recours à environ 250 équivalents molaires de POCl₃ (EP-0 412 489).

L'étape (b) selon la figure 2 est améliorée par rapport à l'étape (b) selon la figure 1, telle que mentionnée dans la Demande Européenne EP-0 412 849. La formation de l'imine selon la formule générale (V) est habituellement conduite en milieu solvant tels que solvants aromatiques et plus précisément le benzène ou le toluène, en milieu solvants chlorés ou alcools aliphatiques tels que méthanol ou éthanol, à une température comprise entre 0 et 70°C.

Selon le procédé de l'invention, la réaction est conduite de préférence en milieu méthanolique avec une catalyse acide. Parmi les acides l'acide acétique, l'acide susceptibles utilisés on peut citer: d'être sulfurique, l'acide paratoluènesulphonique, l'acide trifluoroacétique, l'acide méthanesulphonique.

Selon un mode préféré de réalisation de la présente invention, la réaction est catalysée par l'acide trifluoroacétique et permet d'obtenir un rendement quasiment quantitatif à l'étape (b).

L'étape (c) telle qu'illustrée par la figure 2 est réalisée par traitement du composé répondant à la formule (V) par un hypochlorite, tel qu'un hypochlorite de métal alcalin ou alcalino-terreux ou un hypochlorite d'alkyle. On peut citer par exemple parmi les hypochlorites utilisables dans le procédé de l'invention: l'hypochlorite de ter-butyle, l'hypochlorite de sodium, l'hypochlorite de calcium, l'hypochlorite de lithium. La réaction est généralement mise en œuvre dans un solvant aliphatique hydroxylé, à une température comprise entre -5°C et 25°C, préférentiellement entre 0°C et 5°C.

Avantageusement, on utilise 1 à 5 équivalents molaires d'hypochlorite par rapport au produit (V), encore plus préférentiellement 2 à 3 équivalents molaires. Parmi les solvants utilisables pour la mise en œuvre de cette étape, on peut citer : le méthanol, l'éthanol, le propanol.

Selon les procédés de l'art antérieur, la cyclisation oxydante de l'imine de formule (V) se faisait (EP-0 412 849) par traitement avec le couple N-chlorosuccinimide / nicotinamide, la nicotinamide étant un potentiateur de l'activité oxydante de la NCS (Cf. MORIYA O. et Coll., Synthésis, (1984), 12, p. 1057-58).

Par les mêmes auteurs, on connaît la faible réactivité de la 2,3-

20

30

35

dichloro-5,6-dicyano-1,4-benzoquinone et du diiminosuccinonitrile, réactifs oxydants nécessitant des durées de réaction au reflux dans l'acétonitrile pouvant aller de 17 heures à 4 jours pour la cyclisation oxydante de ces mêmes bases de Schiff. Dans les conditions préconisées par O. Moriya, la transformation d'un produit (V) en produit selon la formule générale (I) est réalisée avec un rendement limité à 56% après chromatographie sur gel de silice. L'utilisation d'un tel couple nécessite en effet, une purification délicate, le produit brut résultant contenant trois hétérocycles azotés de polarités voisines.

Selon la même Demande Européenne EP-0 412 849, la cyclisation peut également être conduit avec la DDQ ou 2,3-dichloro-5,6-dicyano-1,4-benzoquinone, réactif dont l'utilisation industrielle est limitée. D'autre part, le sous-produit formé, soit le 1,4-dihydroxybenzène correspondant, n'est pas exempt de toxicité et nécessite un traitement significatif des rejets aqueux. Il est connu, d'autre part, que ce réactif n'offre pas en générale un taux de transformation appréciable, qu'il induit une coloration marquée du produit résultant, qu'il nécessite une durée de réaction longue et le choix d'une température de réaction élevée, par exemple au reflux de l'acétonitrile. Ces observations et caractéristiques se retrouvent en particulier dans le Brevet US-5,380,865, pour une réaction similaire utilisant cet oxydant et la 1-amino-2-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylbenzylidèneamino)-1,2-dicyanoéthylène et conduisant au 2-aryl-4,5-dicyanoimidazole correspondant sous la forme d'un solide brun avec un rendement de 42,5%.

L'art antérieur cite de nombreux réactifs autres que ceux ci-dessus mentionnés qui ont été proposés pour la cyclisation oxydante de la base de Schiff correspondante (produit (V)). Le Brevet US-5,380,865 propose de façon générale pour l'accès aux dérivés 2-aryl-4,5-dicyanoimidazole l'emploi des associations iode-acétate de sodium ou brome-acétate de sodium dans un solvant inerte tel que le dichlorométhane ou le diméthylformamide. L'emploi du tétraacétate de plomb est préconisé pour la même transformation par Eicher T. et Coll., *Tetrahedron Lett.*, (1980), 21, 3751-54 et dans le Brevet US-4,220,466 pour l'accès respectivement au 2-isopropyl-4,5-dicyanoimidazole et au 2-ter.butyl-4,5-dicyanoimidazole.

L'utilisation de diiminosuccinonitrile est mentionnée pour la préparation de 2-ter.butyl-4,5-dicyanoimidazole, en milieu acétonitrile à reflux, avec un rendement de 57% par R. W. Begland et Coll., *Chem.* (1974), 39, p. 2341-2350.

Il a été rapporté par J. P. Ferris, J. Org. Chem., 52(12), 2355-61, (1987) que l'hypochlorite de ter.butyle pouvait, en milieu acétate d'éthyle et dans des conditions relativement douces, contribuer à la conversion d'un dérivé ribose

WO 2004/092159 PCT/IB2004/001513

acyclique incorporant un reste iminoaminomaléonitrile vers un dérivé 2-substitué-4,5-dicyanoimidazole, avec un rendement de 66%. L'emploi du N-bromosuccinimide en milieu acétate d'éthyle et à une température modérée a été clairement mentionné pour une transformation analogue et un même rendement dans le même document.

Toutefois, contrairement à l'enseignement de ce dernier document, l'emploi de l'hypochlorite pour réaliser l'étape (c) du procédé de l'invention donne des résultats très supérieurs en termes de rendement par rapport à l'emploi de N-halogénosuccinimide (exemple comparatif 5-2). Dans le procédé de l'invention, on obtient un taux de conversion des composés de formule (V) en composés de formule (I) très supérieurs à ce que laissait espérer la publication précitée.

5

10

15

25

30

35

L'emploi d'un hypochlorite pour cette étape présente de nombreux avantages. Les hypochlorites sont des produits de plus large diffusion industrielle par rapport à la plupart des réactifs mentionnés dans l'art antérieur. Ces hypochlorites sont de plus d'un coût nettement plus attractif que les réactifs de l'art antérieur.

Le réactif particulièrement préféré selon la présente invention pour l'étape (c) / figure 2 est l'hypochlorite de sodium. On choisit plus précisément l'utilisation d'un hypochlorite de sodium présentant une teneur en chlore actif voisine de 150g/litre (tel celui commercialisé par Solvay Electrolyse) ou l'utilisation d'un produit garanti avec un teneur en chlore actif de 315g/litre (tel celui commercialisé par Atofina, division Chlorochimie). A la différence des réactifs précédemment cités dans l'art antérieur pour cette transformation, les hypochlorites réagissent dans des conditions de température plus douces et avec une cinétique plus rapide. On peut citer pour mémoire les deux exemples précédemment évoqués et utilisant la 2,3-dichloro-5,6-dicyanobenzoquinone dans l'acétonitrile pour la cyclisation oxydante, dans la Demande EP-0 412 849 comme dans la publication Synthesis, (1984), 12, p. 1057-58, avec une transformation de l'imine au reflux et respectivement en 12 et 17 heures au minimum.

L'utilisation de l'hypochlorite de sodium répondant aux caractéristiques mentionnées plus haut permet de limiter la durée de la transformation à 0.5 hr et, par un choix judicieux du volume de solvant, notamment de méthanol, de favoriser quasi exclusivement l'élimination d'acide chlorhydrique à partir de la chloramine intermédiaire au dépens de la régénération de l'aldéhyde d'origine.

Selon cette variante de l'invention, le produit de formule générale (V) est traité :

- dans le méthanol,
- à une concentration molaire de (V) allant de 0,005 M à 0,1 M,

15

20

avantageusement de 0,01 M à 0,08M, encore plus préférentiellement de 0,02 M à 0,06 M,

- par un hypochlorite en qualité allant de 1 à 5 équivalents molaires, préférentiellement de 2 à 3 équivalents molaires par rapport au produit (V), cet hypochlorite étant en solution aqueuse de concentration allant de 1 à 5 M, préférentiellement de 2 à 5 M.

D'autre part, contrairement aux réactifs selon l'art antérieur, les hypochlorites, dans les conditions de mise en œuvre employées dans le procédé selon la présente invention, n'engendrent pas la formation de sous-produits aromatiques et/ou hétérocycliques dont l'élimination est laborieuse et coûteuse.

Selon une variante particulièrement attractive du procédé selon la présente invention, on transforme les 1-aryl-3-alkyl-1H-pyrazoline-5-one selon la formule générale (II) en un produit répondant à la formule générale (I) suivant un enchaînement réactionnel limité à deux étapes, le seul intermédiaire isolé et purifié étant l'aldéhyde répondant à la formule générale (IV).

Le schéma réactionnel est représenté sur la figure 3 :

$$R_3$$
 R_4
 R_5
 R_1
 R_2
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_4
 R_5
 R_6
 R_7
 R_8
 R_8
 R_9
 R_9

Figure 3

Selon ce schéma, l'étape (a) est identique à celle présentée sur la figure 2 et détaillée plus haut. L'étape (d) selon le même schéma illustré par la figure

10

15

25

30

35

3 ne comporte pas d'étape de purification de l'imine intermédiaire répondant à la formule générale (V) et vient donc en lieu et place des étapes (b) et (c) selon la figure 2. Cette réduction du nombre d'étapes est permise par la définition et le choix d'un système réactionnel monophasique à même de favoriser dans la continuité la formation de l'imine et la cyclisation oxydante, l'agent oxydant choisi de préférence étant l'hypochlorite de sodium.

Selon ce schéma:

- (a) dans une première étape, le dérivé pyrazoline-5-one (II) est transformé en dérivé 1-aryl-3-alkyl-4-carboxaldhéhyde-5-chloro-pyrazole de formule (IV) en une étape par traitement de Vilsmeier en présence de POCL₃ et de DMF,
- (a) dans une seconde étape, par traitement successif du composé de formule (IV) par le diaminomaléonitrile puis par un hypochlorite.

Cette variante permet d'obtenir des rendements allant jusqu'à plus de 85% sur l'étape (d).

Une des variantes particulièrement préférée du procédé selon la présente invention consiste donc à transformer directement les 1-aryl-3-alkyl-1Hpyrazoline-5-one selon la formule générale (II) selon l'opération schématisée par l'étape (a) / figure 2 ou 3, telle qu'explicitée plus haut, puis à purifier le produit brut obtenu par chromatographie flash sur gel de silice, à transformer l'aldéhyde selon la formule générale (IV) correspondante en produit selon la formule générale (I) selon l'étape (d) / figure 3. Cette transformation se fait dans un milieu solvant aliphatique hydroxylé, de préférence dans le méthanol, avec dans un premier temps, pour la formation de l'imine avec le diaminomaléonitrile, une concentration molaire en substrat comprise entre 0.15 et 0.2 M, de préférence 0.18 M, avec une catalyse acide, de préférence assurée par l'acide trifluoroacétique, présent dans des proportions comprises entre 0.02 et 0.2 équivalent molaire, de préférence 0.1 équivalent molaire, puis, dans un deuxième temps pour la cyclisation oxydante et la formation du cycle imidazolyl, la dilution vers une concentration molaire en substrat comprise entre 0.01 et 0.08 M, de préférence 0.04 M et l'utilisation de 2 à 3 équivalents molaires d'hypochlorite de sodium d'une concentration allant de 2 M à 5 M, de préférence 2 équivalents molaires du produit industriel 2.3 M.

Les exemples illustrent les caractéristiques et les avantages du procédé selon la présente invention sans en limiter la portée.

15

20

25

30

EXEMPLE 1: Préparation de la 1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-3-méthyl-1H-pyrazolin-5-one (II a)

On coule à température ambiante 5.27 g d'acétoacétate d'éthyle (40.5 mmoles) sur une solution de 9.8 g de 2,6-dichloro-4-trifluorométhylphénylhydrazine (40 mmoles) dans 50 ml d'acide acétique glacial, on porte au reflux pendant 3 heures sans agitation. L'agitation est maintenue pendant le retour à la température ambiante avant l'élimination du solvant sous pression réduite. Le résidu est concrétisé dans 80 ml d'hexane pour obtenir ainsi le produit du titre avec un rendement de 85%, produit présentant les caractéristiques suivantes :

- point de fusion : 169-170°C,

- RMN 1 H (CDCI₃): 2.02 (s, 3H) H₆; 3.25 (s. 2H) H₄; 7.5 (s, 2H) H₉ H₉. RMN 13 C: 18.0 (C₆); 41.5 (C₄); 123.0 (q, J_{C-F}=273.4 Hz, C₁₁); 126.6 (q, J_{C-F}=3.6 Hz, C₉, C₉·); 133.8 (q, J_{C-F}=34.4 Hz, C₁₀); 136.6 (C₇); 137.1 (C₈, C₈·); 158.6 (C₁): 171.9 (C₅). RMN 19 F: -63.7.

Pour une meilleure compréhension des données compilées ci-dessus et dans les exemples suivants, il a été retenu une numérotation atomique qu'on peut retrouver dans la structure présentée à l'exemple 4.

EXEMPLE 2: Préparation du 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-3-méthyl-1H-pyrazole-4-carboxaldéhyde (IVa), selon eq. A / fig. 2)

Dans un ballon de 500 ml équipé d'un réfrigérant et d'une ampoule de coulée, on introduit 100 ml de POCl₃ (1.09 mole). On porte la température entre 0 et 5°C pour couler lentement 2.8 ml de N, N-diméthylformamide (36.3 mmoles). Après retour vers la température ambiante en 10 à 15 minutes, on ajoute 11.3 g (36.3 mmoles) de pyrazolone (IIa). Après dissolution, l'ensemble est porté à reflux pendant 16 heures. Le mélange réactionnel est alors coulé lentement sur 1.5 litres d'eau glacée et on neutralise avec du carbonate de sodium.

Le précipité résultant est récupéré par filtration. On procède alors à une purification par chromatographie flash sur gel de silice, élution par un mélange acétate d'éthyle / pentane (5/95), pour obtenir 11.2 g du produit du titre avec un rendement de 86%, produit présentant les caractéristiques suivantes :

- point de fusion : 76°C
- RMN 1 H (CDCl₃): 2.55 (s, 3H) H₆; 7.80 (s, 2H) H₉, H₉'; 10.0 (s, 1H) H₁₂. RMN 13 C: 14.8 (C₆); 117.7 (C₅); 122.8 (q, J_{C-F}=274.2 Hz, C₁₁); 126.7 (q, 35 J_{C-F}=4.0 Hz, C₉, C_{9'}); 135.2 (q, J_{C-F}=34.4 Hz, C₁₀); 136.4 (C₄); 136.7 (C₇); 137.2 (C₈, C_{8'}); 154.1 (C₃); 184.0 (C₁₂). RMN 19 F: -63.7.

15

20

25

30

35

EXEMPLE COMPARATIF 2: Préparation du 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-3-méthyl-1H-pyrazole-4-carboxaldéhyde (IVa), selon eqs. a₁ et a₂ / fig. 1)

Dans un ballon de 500 ml équipé d'un réfrigérant et d'une ampoule de coulée, on introduit 127 ml de POCl₃ (1.39 mole), on porte la température entre 0 et 5°C pour couler lentement 3.09 g (42.2 mmoles) de N, N-diméthylformamide. Après retour vers la température ambiante en 10 à 15 minutes, on ajoute 11.3 g (36.3 mmoles) de pyrazolone (IIa). L'ensemble est porté au reflux pendant 30 minutes, l'excès de POCl₃ éliminé sous pression réduite, le résidu coulé avec précautions dans l'eau glacée. Après neutralisation au carbonate de sodium et extraction à l'éther, le résidu est purifié par chromatographie flash sur gel de silice, élution par le mélange méthanol / chlorure de méthylène (2/98). On obtient ainsi 7.85 g de l'intermédiaire (IIIa), soit la 1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-3-méthyl-4- ((diméthylamino)méthylidène)-1H-pyrazolin-5-one.

On reprend les 7.85 g de cet intermédiaire (21.4 mmoles) pour un traitement à reflux pendant 2 heures dans 240 ml de POCl₃ (4.59 moles), suivi d'une agitation à température ambiante maintenue pendant 18 heures. L'excès de POCl₃ est éliminé sous pression réduite, le résidu coulé avec précautions sur l'eau glacée. Après neutralisation au carbonate de sodium et extraction à l'éther, le résidu est purifié par chromatographie flash sur gel de silice, élution par le mélange acétate d'éthyle / pentane (5/95), pour donner 6.6 g du produit du titre, soit avec un rendement global voisin de 51%.

Caractéristiques de l'intermédiaire (IIIa):

- point de fusion : 201°C,

- RMN 1 H (CDCl₃): 2.20 (s, 3H) H₆; 3.31 (s, 3H) et 3.85 (s,3H) pour les deux radicaux méthyle (N-CH₃); 7.18 (s, 1H) H₁₂; 7.65 (s, 2H) H₉, H₉. RMN 13 C: 4.5 (C₆); 44.2 et 48.8 pour les deux radicaux méthyle (N-CH₃); 98.1 (C₄); 123.6 (q, J_{C-F}=273.4 Hz, C₁₁); 126.4 (q, J_{C-F}=3.6 Hz, C₉, C₉·); 133.8 (q, J_{C-F}=34.4 Hz, C₁₀); 137.6 (C₇); 138.7 (C₈, C₈·); 152.7 (C₃); 153.4 (C₁₂); 163.1 (C₅). RMN 19 F: -63.7.

EXEMPLE 3: Préparation du 4-((2-amino-1,2-dicyanoéthénylimino)méthyl)-5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-3-méthyl-1H-pyrazole (Va), selon eq. b / fig. 2)

Dans un ballon de 500 ml équipé d'un réfrigérant, on prépare une solution de 16.1 g d'aldéhyde (IVa) (45 mmoles) et de 5 g de diaminomaléonitrile (46.3 mmoles) dans 200 ml de méthanol. A cette solution sous agitation, on ajoute

15

20

25

0.35 ml d'acide trifluoroacétique, soit 10% molaire. On prolonge l'agitation à température ambiante pendant 30 minutes, puis à reflux pendant 1 heure, avant de refroidir et d'éliminer les solvants sous pression réduite.

Le produit brut est concrétisé et séché. On obtient ainsi 19.7 g du produit du titre, avec un rendement voisin de 98%. Ce produit répond aux caractéristiques physiques mentionnées ci-après :

- point de fusion : 199°C,

- RMN 1 H (CDCl₃) : 2.55 (s, 3H) H₆ ; 5.30 (s, 2H) H₁₅ ; 7.80 (s, 2H) H₉, H₉, H₉; 8.40 (s, 1H) H₁₂ . RMN 13 C : 15.8 (C₆) ; 109.2, 112.8, 114.3 (C₁₄, C₁₅ ou C_{15'}) ; 115.5 (C₅) ; 122.8 (q, J_{C-F}=273.6 Hz, C₁₁) ; 125.1 (C_{14'}) ; 126.7 (q, J_{C-F}=4.0 Hz, C₉, C_{9'}); 133.9 (C₄) ; 135.1 (q, J_{C-F}=34.4 Hz, C₁₀) ; 136.7 (C₇) ; 137.2 (C₈, C_{8'}) ; 150.2 (C₁₂) ; 152.9 (C₃) . RMN 19 F : -63.7.

EXEMPLE 4: Préparation du 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-méthyl-1H-pyrazole (Ia), selon eq. c / fig. 2, avec tBuOCl)

Dans un ballon de 500 ml équipé d'une ampoule de coulée et portée à une température comprise entre 0 et 5°C, on introduit 8 g d'imine (Va) (17.9 mmoles). On coule sous agitation une solution de 2.33 g d'hypochlorite de tertiobutyle (21.5 mmmoles) dans 180 ml d'acétate d'éthyle. La solution résultante est agitée à 0°C pendant 90 minutes puis à température ambiante pendant 2 heures. Le mélange réactionnel est dilué avec 80 ml d'eau puis extrait au dichlorométhane. La phase organique résultante est lavée à l'eau à trois reprises, puis séchée sur sulfate de magnésium. Après élimination du solvant sous pression réduite, le résidu est purifié par chromatographie flash sur gel de silice, élution avec le mélange méthanol / chlorure de méthylène (2/98) pour donner 6.7 g du produit du titre, avec un rendement

20

25

30

35

de 83%. Ce produit répond aux caractéristiques physiques mentionnées ci-après :

- point de fusion : 98°C

- RMN 1 H (CDCl₃) : 2.68 (s, 3H) H₆ ; 7.80 (s, 2H) H₉ ; 10.80 (s, 1H) H₁₅ . RMN 13 C : 15.6 (C₆) ; 108.0 (C₁₆, C_{16'}) ; 111.0 (C₁₄, C_{14'}) ; 122.6 (q, J_{C-F}=271.7 Hz, C₁₁) ; 126.8 (q, J_{C-F}=3.8 Hz, C₉, C_{9'}) ; 129.3 (C₄) ; 135.3 (q, J_{C-F}=34.6 Hz, C₁₀) ; 136.6 (C₇) ; 137.2 (C₈, C_{8'}) ; 144.5 (C₁₂) ; 153.0 (C₃) . RMN 19 F : -63.7.

EXEMPLE 5: Préparation du 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-méthyl-1H-pyrazole (Ia), selon eq. c / fig. 2, avec NaOCl)

Dans un ballon de 500 ml équipé d'une ampoule de coulée, on prépare une solution de 8 g d'imine (Va) (17.9 mmoles) dans 400 ml de méthanol et on la porte à 0°C. On additionne à la même température 15.7 ml (35.8 mmoles) d'une solution d'hypochlorite de sodium 2.3 M. Le mélange réactionnel est agité à température ambiante pendant 30 minutes puis coulé dans 1.3 litre d'eau. Après extractions répétées à l'acétate d'éthyle, la phase organique est lavée à trois reprises à l'eau puis séchée sur sulfate de magnésium. Après élimination du solvant sous pression réduite, le résidu est purifié par chromatographie flash sur gel de silice, élution par le mélange méthanol / chlorure de méthylène (2/98) pour donner 7 g du produit du titre, avec un rendement de 88%.

EXEMPLE COMPARATIF 5: Préparation du 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-méthyl-1H-pyrazole (Ia), selon eq. c / fig. 1, avec DDQ)

Dans un ballon de 500 ml équipé d'un réfrigérant, on porte à reflux pendant 18 heures une solution de 8 g d'imine (Va) (17.9 mmoles) et de 5.9 g (26 mmoles) de 2,3-dichloro-5,6-dicyano-1,4-benzoquinone dans 140 ml d'acétonitrile. Le solvant est éliminé sous pression réduite, le résidu rouge sombre correspondant est purifié par chromatographie flash sur gel de silice, élution par le mélange méthanol / chlorure de méthylène (2/98) pour donner 4.3 g du produit du titre, avec un rendement de 54%.

EXEMPLE COMPARATIF 5-2: Préparation du 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3méthyl-1H-pyrazole (Ia), selon eq. c / fig. 1, avec NCS / nicotinamide)

Dans un ballon de 250 ml on procède au mélange de 8 g d'imine (Va) (17.9 mmoles), de 2.39 g (17.9 mmoles) de N-chlorosuccinimide, de 2.44 g (20 mmoles) de nicotinamide, dans 45 ml de N, N-diméthylformamide. La solution résultante est agitée à 55-70°C pendant 1 heure, puis après retour vers la température

10

20

25

35

ambiante, cette solution est coulée sur 150 ml d'eau. Après extraction au dichlorométhane, séchage et élimination du solvant sous pression réduite, le résidu correspondant est purifié par chromatographie flash sur gel de silice, élution par le mélange méthanol / chlorure de méthylène (2/98) pour donner 4.5 g du produit du titre, avec un rendement de 56%.

EXEMPLE 6: Préparation du 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-méthyl-1H-pyrazole (Ia), selon eq. d / fig. 3, avec NaOCl)

Dans un ballon d'1 litre équipé d'un réfrigérant, on prépare une solution contenant 8 g (22.4 mmoles) d'aldéhyde (IVa) préparé selon l'exemple 2, 2.42 g (22.4 mmoles) de diaminomaléonitrile dans 120 ml de méthanol, on ajoute 0.18 ml d'acide trifluoroacétique, soit 10% d'équivalent molaire. La solution résultante est agitée à température ambiante pendant 30 minutes et portée au reflux pendant 1 heure. Après retour à la température ambiante, dilution avec 360 ml de méthanol et refroidissement à une température voisine de 0°C, on coule 19.6 ml (44.8 mmoles) d'une solution d'hypochlorite de sodium 2.3 M. La solution résultante est agitée pendant 30 minutes à température ambiante, avant dilution avec 1.6 litre d'eau, puis on procède à des extractions répétées à l'acétate d'éthyle. La phase organique est ensuite lavée à trois reprises à l'eau puis séchée sur sulfate de magnésium. Après élimination du solvant sous pression réduite, le résidu est purifié par chromatographie flash sur gel de silice, élution par le mélange méthanol / chlorure de méthylène (2/98) pour donner 8.2 g du produit titre, avec un rendement de 82%. Le produit du titre est obtenu ainsi à partir de la pyrazole (IIa), soit la 1-(2,6-dichloro-4trifluorométhylphényl)-3-méthyl-1H-pyrazolin-5-one, avec un rendement global de 70.5%.

EXEMPLE 7: Préparation du 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-isopropyl-1H-pyrazole (Ib), selon eqs. a et d / fig. 3)

Dans les conditions détaillées dans l'exemple 2, à partir de la pyrazolone (IIb), soit la 1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-3-isopropyl-1H-pyrazolin-5-one, on obtient l'aldéhyde correspondant (IVb), soit plus précisément le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-3-isopropyl-1H-pyrazole-4-carboxaldéhyde. Le produit (IVb) est transformé dans les conditions explicitées selon l'exemple 6 pour conduire au produit du titre avec un rendement global voisin de 68%, produit présentant un point de fusion de 96-99°C.

EXEMPLE 8: Préparation du 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-éthyl-1H-pyrazole (Ic), selon eqs. a et d / fig. 3)

Dans les conditions détaillées dans l'exemple 2, à partir de la pyrazolone (IIc), soit la 1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-3-éthyl-1H-pyrazolin-5-one, on obtient l'aldéhyde correspondant (IVc), soit plus précisément le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-3-éthyl-1H-pyrazole-4-carboxaldéhyde. Le produit (IVc) est transformé dans les conditions explicitées selon l'exemple 6 pour conduire au produit titre avec un rendement global voisin de 70%, produit présentant un point de fusion de 75-78°C.

EXEMPLE 9: Préparation du 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-tertiobutyl-1H-pyrazole (Id), selon eqs. a et d / fig. 3)

Dans les conditions détaillées dans l'exemple 2, à partir de la pyrazolone (IId), soit la 1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-tertiobutyl-1H-pyrazolin-5-one, on obtient l'aldéhyde correspondant (IVd), soit plus précisément le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-3-tertiobutyl-1H-pyrazole-4-carboxaldéhyde. Le produit (IVd) est transformé dans les conditions explicitées selon l'exemple 6 pour conduire au produit du titre avec un rendement global voisin de 68%, produit présentant un point de fusion de 118-120°C.

REVENDICATIONS

1. Procédé de synthèse de dérivés 5-chloro-1-aryl-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-alkyl-1H-pyrazole de formule générale (I):

5

15

20

25

$$R_3$$
 R_2
 R_1
 R_1
 R_2
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
 R_6
 R_6
 R_7
 R_8
 R_1
 R_1
 R_1
 R_2
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
 R_7
 R_8

(I)

formule dans laquelle:

-R₁ à R₅, identiques ou différents, représentent un groupement choisi parmi :

* un atome d'hydrogène,

- * un atome d'halogène,
- * un radical répondant à la formule –(X)n-R₇ dans laquelle X représente un groupement choisi parmi l'oxygène, le soufre, un radical sulphinyle et un radical sulphonyle, n est égal à 0 ou à 1 et R₇ représente un radical alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène identiques ou différents, ce radical alkyle comprenant 1 à 4 atomes de carbone.
- R₆ représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, comprenant de 1 à 6 atomes de carbone, éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène, identiques ou différents, procédé dans lequel on utilise comme produit de départ un dérivé 1-aryl-3-alkyl-1H-pyrazoline-5-one de formule (II), ce procédé étant caractérisé en ce que :
 - (a) dans une première étape, le dérivé pyrazoline-5-one (II) est transformé en dérivé 1-aryl-3-alkyl-4-carboxaldhéhyde-5-chloro-pyrazole de formule (IV) en une étape par traitement de Vilsmeier en présence de POCL₃ et de DMF,
 - (b) dans une seconde étape l'aldéhyde (IV) est transformé en 1aryl-3-alkyl-4-[(2-amino-1,2 dicyanoéthènylimino)méthyl]-5chloro-pyrazole répondant à la formule générale (V) par

condensation de l'aldéhyde (IV) avec le diaminomaléonitrile,

(c) dans une troisième étape, l'imine (V) conduit au dérivé selon la formule générale (I) par une cyclisation oxydante, qui se fait par traitement au moyen d'un hypochlorite,

suivant le schéma représenté sur la figure 2 :

Figure 2

10

20

25

5

2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'étape (a) est mise en œuvre par traitement du composé de formule (II) dans le DMF en présence de 20 à 40 équivalents molaires de POCl₃, préférentiellement 25 à 35 équivalents molaires de POCl₃, encore plus préférentiellement 30 équivalents molaires de POCl₃.

3. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que le ratio (II)/DMF est compris entre 1 et 2, préférentiellement entre 1 et 1,5, encore plus préférentiellement entre 1 et 1,2.

- 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'étape (b) est conduite en milieu solvant à une température comprise entre 0 et 70°C.
- 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que l'étape (b) est conduite en milieu méthanolique avec une catalyse acide.
- 6. Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que le catalyseur est l'acide trifluoroacétique.
 - 7. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6,

WO 2004/092159 PCT/IB2004/001513

caractérisé en ce que l'étape (c) est réalisée par traitement du composé répondant à la formule (V) par un hypochlorite choisi parmi un hypochlorite de métal alcalin ou alcalino-terreux ou un hypochlorite d'alkyle, dans un solvant aliphatique hydroxylé, à une température comprise entre -5°C et 25°C, préférentiellement entre 0°C et 5°C.

- 8. Procédé selon la revendication 7, caractérisé en ce que l'on utilise l'hypochlorite de sodium.
- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'on utilise 1 à 5 équivalents molaires d'hypochlorite par rapport au produit (V), encore plus préférentiellement 2 à 3 équivalents molaires.
- 10. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que le produit de formule générale (V) est traité :
 - dans le méthanol,

5

10

15

- à une concentration molaire de (V) allant de 0,005 M à 0,1 M, avantageusement de 0,01 M à 0,08M, encore plus préférentiellement de 0,02 M à 0,06 M,
- par un hypochlorite en qualité allant de 1 à 5 équivalents molaires, préférentiellement de 2 à 3 équivalents molaires par rapport au produit (V), cet hypochlorite étant en solution aqueuse de concentration allant de 1 à 5 M, préférentiellement de 2 à 5 M.
- 20 11. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 10, caractérisé en ce que les étapes (b) et (c) sont effectuées en une seule étape nommée (d), dans un même réacteur, sans isolement du produit intermédiaire (V), conformément au schéma réactionnel qui est représenté sur la figure 3 :

WO 2004/092159

5

10

15

20

Figure 3

12. Procédé selon la revendication 11, caractérisé en ce que

(I)

(a) dans une première étape, le dérivé pyrazoline-5-one (II) est transformé en dérivé 1-aryl-3-alkyl-4-carboxaldhéhyde-5-chloro-pyrazole de formule (IV) en une étape par traitement de Vilsmeier en présence de POCL₃ et de DMF,

NC

(d) dans une seconde étape, par traitement successif du composé de formule (IV) par le diaminomaléonitrile puis par un hypochlorite.

13. Procédé selon la revendication 12, caractérisé en ce que l'étape (d) se fait dans un milieu solvant aliphatique hydroxylé, avec dans un premier temps, pour la formation de l'imine avec le diaminomaléonitrile, une concentration molaire en substrat comprise entre 0.15 et 0.2 M, avec une catalyse acide, de préférence assurée par l'acide trifluoroacétique, présent dans des proportions comprises entre 0.02 et 0.2 équivalent molaire, puis, dans un deuxième temps pour la cyclisation oxydante et la formation du cycle imidazolyl, la dilution vers une concentration molaire en substrat comprise entre 0.01 et 0.08 M, et l'utilisation de 2 à 3 équivalents molaires d'hypochlorite de sodium d'une concentration allant de 2 M à 5 M.

14. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 13, caractérisé en ce que dans la formule (I) n=0.

- 15. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, caractérisé en ce que l'une ou plusieurs des conditions suivantes sont remplies :
- -R₁ à R₅, identiques ou différents, représentent un groupement choisi parmi :
 - * un atome d'hydrogène,
 - * un atome d'halogène,
- * un radical R₇ alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène identiques ou différents, ce radical alkyle comprenant 1 à 4 atomes de carbone.
- R₆ représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, comprenant de 1 à 4 atomes de carbone.
- 16. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé en ce que l'une ou plusieurs des conditions suivantes sont remplies :
 - -R₁ à R₅, identiques ou différents, représentent un groupement choisi
- 15 parmi:

10

20

25

- * un atome d'hydrogène,
- * un atome de chlore,
- * un radical R₇ alkyle linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes de fluor, ce radical alkyle comprenant 1 à 4 atomes de carbone.
- R₆ représente un radical choisi parmi le méthyle, l'éthyle, le tertiobutyle, l'isopropyle.
- 17. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 16, caractérisé en ce que le produit de formule (I) est choisi parmi :
- le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-méthyl-1H-pyrazole,
 - le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-isopropyl-1H-pyrazole,
- le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-30 dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-éthyl-1H-pyrazole,
 - le 5-chloro-1-(2,6-dichloro-4-trifluorométhylphényl)-4-(4,5-dicyano-1H-imidazol-2-yl)-3-tertiobutyl-1H-pyrazole.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int ional Application No
Pul/ IB2004/001513

_			
A. CLASSIF IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D403/04		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
B. FIELDS			
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification CO7D	on symbols) .	
	ion searched other than minimum documentation to the extent that s		
	ata base consulted during the International search (name of data baternal, WPI Data, CHEM ABS Data, BE		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages Relevant to claim No.	
A	EP 0 412 849 A (SCHERING AGROCHED LTD) 13 February 1991 (1991-02-1) cited in the application page 4, line 57 - page 9, line 3 1; example 22	3)	
Furl	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.	
A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *E* earlier document but published on or after the international filling date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but		later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.	
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report 04/08/2004	
	26 July 2004		
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Seelmann, I	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In lonal Application No
FCI/IB2004/001513

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0412849	A	13-02-1991	AP	173 A	05-03-1992
			AT	131820 T	15-01-1996
			AU	627064 B2	13-08-1992
			AU	6084690 A	14-02-1991
			BR	9003935 A	03-09-1991
			CA	2022993 A1	11-02-1991
			CN	1049341 A ,B	20-02-1991
			DE	69024281 D1	01-02-1996
			DE	69024281 T2	04-07-1996
			DK	412849 T3	22-04-1996
			EP	0412849 A2	13-02-1991
			ES	2082828 T3	01-04-1996
			FI	95379 B	13-10-1995
			GR	3019353 T3	30-06-1996
			HU	54462 A2	28-03-1991
			ΙE	902898 A1	27-02-1991
			ΙL	95307 A	27-11-1995
			JP	3083981 A	09-04-1991
			OA	9459 A	15-11-1992
			PT	94956 A ,B	18-04-1991
			TR	26035 A	01-11-1993
			US	5109012 A	28-04-1992
			US	5189053 A	23-02-1993
			ZA	9006289 A	26-06-1991

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

e internationale No

		L	
A. CLASSEN CIB 7	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CO7D403/04		
Selon la clas	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classificat	ion nationale et la CIB	
	IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentati CIB 7	ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de CO7D	dassement)	
Documentati	ion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où c	es documents relèvent des domaines s	ur lesquels a porté la recherche
Base de don	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (no	om de la base de données, et si réalisab	le, termes de recherche utilisés)
	ternal, WPI Data, CHEM ABS Data, BEILS		
C DOCUME	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de	es passages pertinents	no. des revendications visées
Categorie	Identification des documents sites, avoi, is the contest, in the	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
A	EP 0 412 849 A (SCHERING AGROCHEMIC LTD) 13 février 1991 (1991-02-13) cité dans la demande page 4, ligne 57 - page 9, ligne 3 revendication 1; exemple 22		1-17
-			
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de br	evets sont indiqués en annexe
A docume consider docume ou ap ou ap ou ap or the docume priorite autre *O* docume une e	ent définissant l'état général de la technique, non déré comme particulièrement pertinent lent antérieur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de lé ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) lent se référant à une divulgation orale, à un usage, à exposition ou tous autres moyens lent publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la dat dale de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la base de l'document particulièrement pertinent; être considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document c document particulièrement pertinent; ne peut être considérée comme imp torsque le document est associé à u documents de même nature, cette c pour une personne du métier d'document qui fait partie de la même f	as à l'état de la omprendre le principe Invention l'invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité onsidéré isolément l'invention revendiquée liquant une activité inventive n ou plusieurs autres ombinaison étant évidente
	uelle la recherche Internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport $04/08/2004$	de recherche internationale
2	26 juillet 2004	U4/U8/2UU4 	
Nom et adn	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Seelmann, I	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

de Internationale No
'I B 2004/001513

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP 0412849 A	13-02-1991	AP	173 A	05-03-1992
		ΑT	131820 T	15-01-1996
		ΑU	627064 B2	13-08-1992
		AU	6084690 A	14-02-1991
		BR	9003935 A	03-09-1991
		CA	2022993 A1	11-02-1991
		CN	1049341 A ,B	20-02-1991
		DE	69024281 D1	01-02-1996
		DE	69024281 T2	04-07-1996
		DK	412849 T3	22-04-1996
		EΡ	0412849 A2	13-02-1991
		ES	2082828 T3	01-04-1996
		FΙ	95379 B	13-10-1995
		GR	3019353 T3	30-06-1996
		HU	54462 A2	28-03-1991
		ΙE	902898 A1	27-02-1991
		ΙL	95307 A	27-11-1995
		JP	3083981 A	09-04-1991
		OA	9459 A	15-11-1992
		PT	94956 A ,B	18-04-1991
		TR	26035 A ´	01-11-1993
		US	5109012 A	28-04-1992
		US	5189053 A	23-02-1993
		ZA	9006289 A	26-06-1991